	PATENT NO.	KIND	DATE	APPLICATION N	IO. DATE
	**				
ΡI	JP 52023034	A2	19770221	JP 1975-97259	19750811
	JP 59044299	B4	19841029		
PRA	I JP 1975-97259		19750811		

## **Abstract**

An isophthalic acid (I)-propylene oxide (II) adduct or a similar adduct having good shelf life was prepd. rapidly by treating the arom. dicarboxylic acid with II in the presence of a tertiary amine or Cr-contg. catalyst and removing the catalyst with a strong-acid cation-exchange resin. The adducts were used to prep. unsatd. polyesters. Thus, I 332, II 244, and Et3N [121-44-8] 1 part were heated at 150° and <12 kg/cm2 (gage) for 20 min, mixed with 577 parts MeOH, passed through Amberlite IR 120B [39288-69-2], evapd. to remove MeOH, mixed (575 parts) with 236 parts fumaric acid and 31 parts propylene glycol, and heated at<220° for 11.7 h under N to prep. an unsatd. polyester [62948-15-6].

#### ⑲ 日本国特許庁(JP) ① 特許出願公告

#### ⑫特 許 公 郵(B2) 昭59-44299

ூInt.Cl.³ 識別記号 C 07 C 69/8069/82 C 08 F 299/04 63/52 C 08 G

庁内整理番号 7055-4H

7055-4H

8118—4 J

6537-4 I

2040公告 昭和59年(1984)10月29日

発明の数 1

(全8頁)

効芳香族ジカルボン酸とアルキレンオキシドの付 加物の製造方法

20特 願 昭50-97259

22出 昭50(1975) 8 月11日

69公 昭52-23034

④昭52(1977) 2 月21日

@発 明 者 小松 真

倉敷市安江 110 の 9

(1)出 顣 , 三菱瓦斯化学株式会社

> 東京都千代田区丸の内2丁目5番 2号

## 切特許請求の範囲

ム化合物もしくはクロム化合物の存在下に、芳香 族ジカルボン酸とアルキレンオキシドとを反応さ せ、次いで該反応生成物を有機溶媒に溶解してカ チオン交換樹脂と接触させることにより該反応生 成物から触媒を除去することを特徴とする芳香族 20 ジカルボン酸とアルキレンオキシドの付加物の製 造方法。

## 発明の詳細な説明

本発明は芳香族ジカルボン酸とアルキレンオキ シドの付加物の製造方法に関する。該付加物は不 25 飽和ポリエステル樹脂の中間原料などとして重要 な物質である。該付加物をマレイン酸などの不飽 和酸と反応させることにより不飽和アルキドが製 造され、次に不飽和アルキドを重合禁止剤ととも にスチレンモノマーなどのピニルモノマーに溶解 30 することにより不飽和ポリエステル樹脂が製造さ れる。不飽和ポリエステル樹脂は、注型品、ガラ ス繊維強化プラスチツクおよび精層材などに、産 業上広く用いられている。

芳香族ジカルボン酸とアルキレンオキシドの付 35 加物のかわりに、従来無触媒で製造される芳香族 ジカルボン酸とアルキレングリコールのエステル

化物が用いられているが、該エステル化物の製造 に非常な長時間を要するという欠点がある。たと えば、イソフタル酸とプロピレングリコールのエ ステル化物の製造には、160~210℃におい 5 て約10時間のエステル化時間を要する。

2

とれに対して、芳香族ジカルボン酸とアルキレ ンオキシドの付加物は、第三級アミンなどの触媒 の存在下に短時間で製造されるという特長を有す るが、従来該付加物を不飽和ポリエステル樹脂の 10 製造に用いた場合に、不飽和ポリエステル樹脂に 着色が生じかつ不飽和ポリエステル樹脂の特徴、 特に不飽和ポリエステル樹脂の貯蔵安定性がきわ めて劣るという欠点があつた。たとえば触媒とし て第三級アミンの存在下に製造された芳香族ジカ 1 触媒として第三級アミン、第四級アンモニウ 15 ルボン酸とアルキレンオキシドの付加物を用いた 場合には、不飽和ポリエステル樹脂のゲル化が速 く、その貯蔵安定性は約7日にすぎなかつた。不 飽和ポリエステル樹脂の貯蔵安定性は、通常約 20日程度が必要とされている。なお、芳香族ジ カルボン酸とアルキレンオキシドの付加物を無触 媒で製造することは、アルキレンオキシド同士の 反応が優先して芳香族ジカルボン酸との反応が起 りにくいので、不可能である。

> 本発明者は上記のような従来の芳香族ジカルボ ン酸とアルキレンオキシドの付加物が有する欠点 を解消するために種々研究を行なつた。その結果 本発明者は、不飽和ポリエステル樹脂の貯蔵安定 性その他の特性が劣る原因が、該付加物自体にあ るのではなく、該付加物に含まれる触媒にあるこ とを見出し、その除去法を確立して本発明を完成 した。

> すなわち本発明は、触媒として第三級アミン、 第四級アンモニウム化合物もしくはクロム化合物 の存在下に、芳香族ジカルボン酸とアルキレンオ キシドとを反応させ、次いで該反応生成物を有機 密媒に密解してカチオン交換樹脂と接触させるこ とにより該反応生成物から触媒を除去することを

特徴とする芳香族ジカルボン酸とアルキレンオキ シドの付加物の製造方法である。

本発明において芳香族ジカルボン酸とは、フタ ル酸、イソフタル酸、テレフタル酸およびそれら の核置換誘導体などである。フタル酸のかわりに 5 無水フタル酸と水を用いることも可能である。芳 香族ジカルボン酸の中では、アルキレンオキシド との反応生成物が有機溶媒に易溶な点において、 フタル酸およびイソフタル酸が好ましい。特にイ ソフタル酸とアルキレンオキシドの付加物は耐薬 10 る。 品性および耐水性にすぐれた不飽和ポリエステル 樹脂の製造に好適に用いられる。

本発明においてアルキレンオキシドとは、エチ レンオキシドおよびプロピレンオキシドなどのエ プロピレンオキシドの付加物は、近年不飽和ポリ エステル樹脂の製造に多用されている芳香族シカ ルボン酸とプロピレングリコールのエステル化物 のかわりに好適に用いられる。

本発明において触媒とは、トリエチルアミン、 20 トリプチルアミンおよびピリジンなどの第三級ア ミン、トリエチルベンジルアンモニウムクロリド、 テトラエチルアンモニウムプロミドおよびトリエ チルベンジルアンモニウムヒドロキシドなどの第 ムおよび重クロム酸カリウムなどのクロム化合物 である。これらの触媒の中では、触媒活性が高く かつ副反応をひき起さない点において、第三級ア ミンが好ましく、特にトリエチルアミンが好まし

本発明において芳香族ジカルボン酸1モルに対 するアルキレンオキシドの使用量は通常1~5モ ル、好ましくは1.8~3モルである。触媒の使用 量は芳香族ジカルボン酸に対して通常0.05~5 モル%、好ましくは0.1~1モル%である。反応 35 がカチオン交換樹脂の使用範囲であるかぎり特に は、好ましくは反応器内の雰囲気を窒素などの不 活性ガスで置換したのち、一般に加圧下に反応温 度100~200℃、好ましくは130~180 ℃において行なわれる。通常との際の反応圧力は、 芳香族ジカルボン酸、アルキレンオキシドおよび 40 アルキレンオキシドの付加物が製造される。 触媒を常温常圧において耐圧密閉反応器に仕込み、 続いて所定の反応温度まで加熱することにより達 成される程度の圧力、すなわち5~15kg/cmiG 程度の圧力で十分である。また、常温においてあ

らかじめ窒素などの不活性ガスで5~10kg/cmiG 程度に加圧しておき、続いて所定の反応温度まで 加熱して昇圧させることも可能である。反応時間 は、芳香族ジカルボン酸、アルキレンオキシド、 触媒、反応温度などにより異なるが、通常1分~ 4時間、好ましくは3~30分である。反応形式 は回分式、半連続式または連続式のいずれでも可 能である。また、反応の際に溶媒は必要ではない が、ベンゼンなどの溶媒を用いることも可能であ

上記のような反応の反応生成物を溶解させる有 機溶媒は、該反応生成物の溶解能力を有すること はもちろん、カチオン交換樹脂の触媒除去作用に 対して有害作用を有しないことが必要である。こ ポキシ化合物である。特に芳香族ジカルボン酸と 15 のような有機溶媒としては、アルコール類、ケト ン類、エステル類、エーテル類などの含酸素化合 物があるが、メタノール、エタノール、アセトン、 メチルエチルケトン、酢酸エチルおよびエチルエ ーテルなどの低級化合物が好ましく、特にメタノ ールが好ましい。有機溶媒の使用量は該反応生成 物1重量部に対し通常0.5~50重量部、好まし くは 0.5~3 重量部である。

反応生成物密液と接触させるカチオン交換樹脂 としては、たとえばスルホン酸型などの強酸性カ 四級アンモニウム化合物、ならびに酢酸第二クロ 25 チオン交換樹脂が、触媒除去能力がすぐれている ので好ましい。反応生成物溶液とカチオン交換樹 脂の接触は、通常カチオン交換樹脂層に反応生成 物溶液を、空間速度 0.5~50 h-1 で連続的に通 過させるととにより行なわれるが、回分式で接触 30 させることももちろん可能である。また、触媒除 去を円滑に行なうために、反応生成物溶液とカチ オン交換樹脂の接触の際の圧力および温度は、温 度が常温~90℃であり、圧力および温度が有機 溶媒が沸騰しない範囲でありかつ圧力および温度 制限はないが、通常圧力は常圧であり、温度は常 温もしくは常温付近で十分である。最後に、カチ オン交換樹脂との接触が終つた反応生成物溶液か ら有機溶媒が留去されて、芳香族ジカルボン酸と

> 本発明で製造される芳香族ジカルボン酸とアル キレンオキシドの付加物は、触媒が実質的に完全 に除去されておりかつ酸価が50mKOH/8以 下、多くの場合10mKOH/8以下の好ましい

(3)

値を有するので、不飽和アルキドとしたときに酸 価およびその他の特性がすぐれたものが得られ、 従つてすぐれた特性を有する不飽和ポリエステル 樹脂の製造に好適に使用される。特に本発明は、 飴状であるために再結晶法などの他の方法では触 5 媒除去が不可能なイソフタル酸とプロピレンオキ シドの付加物などの製造に効果が大きい。

本発明で製造される芳香族ジカルボン酸とアル キレンオキシドの付加物を、常法により不飽和酸 ならびに必要に応じ芳香族ジカルボン酸および/ 10 または多価アルコールと、任意の順序にあるいは 同時に、反応させて不飽和アルキドが製造される。 不飽和酸としては通常フマル酸、マレイン酸およ び無水マレイン酸などが用いられる。芳香族ジカ ルボン酸としては通常、アルキレンオキシドとの 15 付加物の製造に用いられるものと同様の芳香族ジ カルボン酸が用いられる。また、多価アルコール としては通常エチレングリコール、プロピレング リコールおよびネオペンチルグリコールなどが用 いられる。

上記のようにして製造される不飽和アルキドを、 常法によりヒドロキノンなどの重合禁止剤ととも にスチレンモノマーなどのビニルモノマーに溶解 して液状の不飽和ポリエステル樹脂が製造される。 不飽和ポリエステル樹脂に有機過酸化物などの硬 25 化触媒を加えて注型加工することなどにより不飽 和ポリエステル樹脂の成型品が製造される。

本発明により製造される芳香族ジカルボン酸と アルキレンオキシドの付加物を用いた不飽和ポリ エステル樹脂は、貯蔵の際に着色の発生がなく、 液状で20日以上の貯蔵安定性を有するなど、特 性において無触媒で製造される従来の芳香族ジカ ルボン酸とアルキレングリコールのエステル化物 を用いた不飽和ポリエステル樹脂にまさるとも劣 れる点においてすぐれている。

次に実施例および比較例により本発明をさらに 詳細に説明する。

## 実施例 1

シド 244重量部およびトリエチルアミン1重 量部をステンレス製オートクレープに仕込み、登 素置換ののち、加熱し150℃を保ちつつ20分 撹拌して反応させた。反応中の最高圧力は 1 2 kg

/adGであつた。反応終了後オートクレーブを常 温まで冷却して反応生成物をとり出した。

得られた反応生成物 577 重量部にメタノー ル 577重量部を加え、撹拌しつつ溶解させた。 得られた溶液を内径25㎜のガラス管に充填した、 強酸性カチオン交換樹脂(オルガノ株式会社販売、 商品名アンパーライトIR-120B)層に、常 温および空間速度 5.0 h-1 において通した。通過 溶液を80℃に加熱された蒸発器に導き、減圧下 にメタノールをほぼ完全に留去してイソフタル酸 とプロピレンオキシドの付加物を製造した。該付 加物中に窒素は検出されなかつた。

上記の処理で触媒のトリエチルアミンが除去さ れたイソフタル酸とプロピレンオキシドの付加物 575 重量部とフマル酸 236 重量部およびプ ロピレングリコール 31重量部を、撹拌機、蒸 気保温をほどてしたパーシャルコンデンサー、反 応水冷却器、反応水受器、窒素ガス導入管および 温度計を備えた反応容器に仕込み、窒素ガスを達 20 入しながら最高220℃まで加熱し11.7時間脱 水縮合反応を行なつて酸価5.2 mKOH/8の不 飽和アルキドを製造した。との不飽和アルキドを、 ヒドロキノン 0.075重量部とともにスチレン モノマーに溶解して液状の不飽和ポリエステル樹 脂を製造した。との不飽和ポリエステル樹脂の性 状および硬化特性を第1表に、また、硬化樹脂の 性能を第2表に示す。

## 比較例 1

撹拌機、蒸気保温をほどこしたパーシャルコン 30 デンサー、反応水冷却器、反応水受器、窒素ガス 導入管および温度計を備えた反応容器にイソフタ ル酸 332重量部およびプロピレングリコール 335重量部を仕込み、窒素ガスを導入しながら 撹拌下に160℃~205℃で9時間50分反応 らないばかりではなく、きわめて短時間で製造さ 35 させてイソフタル酸とプロピレングリコールのエ ステル化物を製造した。これにフマル酸 236 重量部を加えて、実施例1と同様に最高220℃ まで加熱し16.5時間脱水縮合反応を行なつて酸 価7.1mKOH/8の不飽和アルキドを製造した。 イソフタル酸 332重量部、プロピレンオキ 40 との不飽和アルキドをヒドロキノン 0.075 重 量部とともにスチレンモノマーに溶解して液状の 不飽和ポリエステル樹脂を製造した。との不飽和 ポリエステル樹脂の性状および硬化特性を第1表 に、また、硬化樹脂の性能を第2表に示す。

8

実施例1と比較例1を比べて、実施例1の付加 物は比較例1のエステル化物よりも製造に要する 時間がきわめて短い。また、不飽和ポリエステル 樹脂の性状ならびに性能において両者の間に差は 認められない。

#### 比較例 2

実施例1と同様の方法でイソフタル酸 332 重量部、プロピレンオキシド 244重量部、お よびトリエチルアミン 1重量部をステンレス製 オートクレーブに仕込み、窒素質換ののち加熱し 10 脂の性能を第2表に示す。 150℃を保ちつつ20分間撹拌して反応させた。 反応中の最高圧力は12kg/cmGであった。反応 終了後オートクレーブを常温まで冷却して反応生 成物をとり出した。

上記反応生成物 575 重量部にフマル酸 232

重量部およびプロピレングリコール 31重量部 を加え、実施例1と同様に窒素ガスを導入しなが ら撹拌下に最高220℃まで加熱し11.6時間脱 水縮合反応を行なつて、酸価10.5 mg K O H / 8 5 の不飽和アルキドを製造した。との不飽和アルキ ドをヒドロキノン 0.075 重量部とともにスチ レンモノマーに溶解して液状の不飽和ポリエステ ル樹脂を製造した。この不飽和ポリエステル樹脂 の性状および硬化特性を第1表に、また、硬化樹

実施例1および比較例1と比較例2を比べると、 触媒の除去処理をしないままのイソフタル酸とプ ロピレンオキシドの付加物を使用した不飽和ポリ エステル樹脂は樹脂色(液状樹脂の色数)および 触媒のトリエチルアミンが除去されないままの 15 貯蔵安定性が悪く、また硬化樹脂の性能、特に耐 熱水性が劣つているためその商品価値は著しく低い。

1 表

1	液状の不飽和ポリエステル樹脂の性状およ び硬化等性		比較例1	比較例2
	不 揮 発 分 (%)	60.0	5 9.4	6 0.0
性	粘 度 〔ガードナー・ホルツ 25℃〕	X ½	x¾	X 1/2
	粘 度 〔回転粘度計 25℃〕 (センチポアズ)	1812	1840	1520
	比 重 〔25/25 ℃〕	1.098	1.099	1.103
状	色 数 〔ガードナー〕	2~3	2	5~6
	貯蔵安定性 〔40℃〕 (日)	2 0以上	2 0以上	8
注)	ゲル化時間 (秒)	263	273	3 6 2
硬化	最少硬化時間 (秒)	357	363	4 5 8
特	最高発熱温度 (℃)	233	230	2 2 2
性	反 応 性 〔T/t〕   (℃/秒)	2. 5	2. 5	2.3

注) 硬化特性はJIS K-6901 高温硬化特性試験法による。

2 表

(5)

		·			
碌	注) 『化樹脂の	性能	実施例1	比較例 1	比較例 2
比	重 〔25	/25℃]	1.1 8 5	1. 1 8 9	1.187
硬化	収縮率	(%)	7. 3	7. 6	7. 1
パー	コール硬度		4 4	4 8	4 8
熱変	形温度	(°C)	121	118	116
曲げ	· 強度	( kg / cut )	1150	1 3 1 0	1240
曲げ	<b>弾性</b> 率	( kg/cnl )	3.5 3 × 1 0 <sup>4</sup>	3.7 0 × 1 0 <sup>4</sup>	3.3 6 × 1 0 <sup>4</sup>
	ゾツト衝撃強度 ツチなし〕 (	kg—cm/cm)	1 6.2	1 5.8	1 0.6
	曲げ強度保持率 〔48時間後〕	(%)	8 5	8 9	7 0
耐脱イ	曲げ強度保持率 〔96時間後〕	(%)	8 5	7 8	5 9
オンナ	曲ゲ弾性率保持率 〔48時間後〕		9 2	100	9 3
水煮沸	曲げ弾性率保持率 〔96時間後〕	(%)	9 5	101	9 5
性 験	クラツク発生まで の侵債日数	(日)	2 8	2 7	18
	クラツク発生時の 吸水率	(%)	1.82	3. 7 5	1.3 6

注) 液状の不飽和ポリエステル樹脂 100重量部あたり1重量部の 過酸化ベンゾイルを加え、60℃で一夜ゲル化させたのち、85 ℃で2時間、次いで105℃で2時間、さらに120℃で2時間 硬化させて得られたもの。

### 実施例 2

イソフタル酸 332重量部、プロピレンオキ シド 244重量部およびトリエチルアミン2重 量部をステンレス製オートクレーブに仕込み、窒 35 中に窒素は検出されなかつた。 素置換ののち、加熱し140℃で15分撹拌して 反応させた。反応中の最高圧力は12kg/cdGで あつた。反応終了後オートクレーブを常温まで冷 却して反応生成物をとり出した。

ル 578重量部を加え、撹拌しながら溶解させ た。この溶液を強酸性カチオン交換樹脂(オルガ ノ株式会社販売、商品名アンパーリスト15)の 充填層に、常温および空間速度 7.2 h において

通した。通過溶液を80℃に加熱し、減圧下にメ タノールをほぼ完全に留去してイソフタル酸とプ ロピレンオキシドの付加物を製造した。該付加物

上記の処理で触媒のトリエチルアミンが除去さ れたイソフタル酸とプロピレンオキシドの付加物 570 重量部にイソフタル酸 61 重量部を加え、 窒素ガスを導入しながら 1時間 15分昇温加熱し 得られた反応生成物 578 重量部にメタノー 40 て酸価を9.3 写KOH/8としたのち、さらに無 水マレイン酸 126重量部を加え最高220℃ まで2時間55分加熱し、脱水縮合反応を行なつ て酸価13.1 写KOH/8の不飽和アルキドを製 造した。この不飽和アルキドをヒドロキノン 0.11

重量部とともにスチレンモノマーに溶解してスチ レンモノマー43%含有の液状の不飽和ポリエス テル樹脂を製造した。との不飽和ポリエステス樹 脂 100 重量部に6%ナフテン酸コバルト 0.5 ド 1.0 重量部を加え、20℃で16時間次いで 100℃で2時間の硬化条件で注型板を作成し、 注型板の脱イオン水による連続潅沸試験を行なつ た。その結果を第3表に示す。

### 比較例 3

比較例1と同様にしてイソフタル酸 396重 **量部およびプロピレングリコール 307重量部** を最高206℃まで加熱し、9時間10分反応さ せて酸価14.8gΚΟΗ/8のイソフタル酸とプ ロピレングリコールのエステル化物を製造した。 これに無水マレイン酸 126重量部を加え、実 施例2と同様に4時間脱水縮合反応を行なつて酸 価23.2 mKOH/8の不飽和アルキドを製造し た。との不飽和アルキドをヒドロキノン 0.11 重量部とともにスチレンモノマーに溶解してスチ 20 ドロキノン 0.075重量部とともにスチレンモ レンモノマー43%含有の液状の不飽和ポリエス テル樹脂を製造した。この不飽和ポリエステル樹。 脂から、実施例2と同様にして注型板を作成し、 注型板の脱イオン水による連続煮沸試験を行なつ た。その結果を第3表に示す。

実施例2と比較例3を比べて、実施例2の付加 物は比較例3のエステル化物よりも製造に要する 時間がきわめて短く、また不飽和ポリエステル樹 脂の耐熱水性においてもすぐれている。

第 3 表

耐(脱イス	熱 水 性 ナン水煮沸試験)	実施例2	比較例3
	〔42.5 時間後〕	1.30	1, 5 2
吸水率 (%)	〔955時間後〕	1.40	1.67
	〔120時間後〕	1.48	1. 8 0

## 実施例 3

無水フタル酸 296重量部、水 36重量部、40 出されなかつた。 プロピレンオキシド 244重量部およびトリエ チルアミン 1重量部をステンレス製オートクレ ーブに仕込み、窒素置換ののち加熱し170℃を 575重量部にファル酸 236重量部およびプ 保ちつつ15分撹拌して反応させた。反応中の最

高圧力は12kg/ailGであつた。反応終了後オー トクレープを常温まで冷却して反応生成物をとり 出した。

得られた反応生成物 577重量部にメタノー 重量部およびメチルイソブチルケトンペルオキシ 5 ル 577重量部を加え、撹拌しつつ溶解させた。 この溶液を強酸性カチオン交換樹脂(オルガノ株 式会社販売、商品名アンパーリスト15)の充填 層に、常温および空間速度 6.0 h-1 において通し た。通過溶液を80℃に加熱し、メタノールをほ 10 は完全に留去してフタル酸とプロピレンオキシド の付加物を製造した。該付加物中に窒素は検出さ れなかつた。

> 上記の処理で触媒のトリエチルアミンが除去さ れたフタル酸とプロピレンオキシドの付加物575 15 重量部にフマル酸 236重量部およびプロピレ ングリコール 31重量部を加え、窒素ガス気流 下で最高220℃まで加熱し12時間50分脱水 縮合反応を行なつて酸価 7.6 脚KOH/9 の不飽 和アルキドを製造した。この不飽和アルキドをヒ ノマーに溶解して液状の不飽和ポリエステル樹脂 を製造した。この不飽和ポリエステル樹脂の性状 および硬化特性を第4表に示す。

#### 実施例 4

25 テレフタル酸 332重量部、プロピレンオキ シド 232重量部およびトリエチルアミン1重 量部をステンレス製オートクレーブに仕込み、窒 素置換ののち加熱し170℃を保ちつつ30分撹 拌して反応させた。反応中の最高圧力は10kg/ 30 cmGであつた。反応終了後オートクレープを常温 まで冷却して反応生成物をとり出した。

得られた反応生成物 565重量部にメタノー ル 8475重量部を加え、撹拌し溶解させた。 この溶液を強酸性カチオン交換樹脂(オルガノ株 35 式会社販売、商品名アンパーリスト15)の充填 層に、常温まで空間速度 1 0.0 h-1において通し た。通過溶液を80℃に加熱し、メタノールをほ は完全に留去してテレフタル酸とプロピレンオキ シドの付加物を製造した。該付加物中に窒素は検

上記の処理で触媒のトリエチルアミンが除去さ れたテレフタル酸とプロピレンオキシドの付加物 ロピレングリコール 31重量部を加え、窒素ガ

14

ス気流下で最高 2 2 0 ℃まで加熱 し1 4 時間 1 0 分脱水縮合反応を行なつて酸価 9.8 mgK O H / 9 の不飽和アルキドを製造した。この不飽和アルキドをヒドロキノン 0.0 7 5 重量部とともにスチ\*

\*レンモノマーに溶解して液状の不飽和ポリエステル樹脂を製造した。この不飽和ポリエステル樹脂 の性状および硬化特性を第4表に示す。

第 4 表

	917 4 3%		
	、不飽和ポリエステル樹脂の性状お F硬化特性	実施例3	実施例4
	不 揮 発 分 (%)	6 0.0	6 0.2
性	粘 度 (ガードナー・ホルツ、25℃)	v	x <sup>1</sup> / <sub>4</sub>
	粘 度 〔回転粘度計、25℃〕 (センチポアズ)	850	1830
}	此 重 (25/25℃)	1.103	1.100
状	色 数 〔ガードナー〕	3	2 ~ 3
	貯 蔵 安 定 性 〔 4 0 ℃ 〕    ( 日 )	20以上	20以上
注)	ゲル 化 時 間 (秒)	259	265
硬	最少硬化時間 (秒)	3 6 1	357
化特	最高発熱温度 (℃)	2 2 8	232
性	反 応 性 〔T/t〕 (℃/秒)	2. 2 4	252

# 注) 硬化特性はJIS K-6901 高温硬化 特性試験法による。

## **奥施例5~15、比較例4~5**

イソフタル酸 664重量部に所定量のプロピ 35 次に、触媒を含むして、 
レンオキシドおよび触媒を加え、耐圧密閉容器中で所定の条件下に反応させた結果を第5表に示すで 
液を所定の条件でに反応させた結果を第5表に示すを 
液を所定の条件での条件では、第5表には無触媒で 
反応させた結果も示す(比較例4~5)。無触媒 
示す。いずれの場の反応は、プロピレンオキシドのイソフタル酸と 40 重量%であつた。の反応率が低いため、反応生成物の酸価が高く、

実用にはならない。

次に、触媒を含有する反応生成物のうちそれぞれ294重量部を所定の有機溶媒に溶解し、この溶液を所定の条件下に強酸性カチオン交換制脂と接触させて触媒の除去処理をした結果を第6表に示す。いずれの場合も処理後の触媒濃度は0.00重量%であつた。

第 5 表

	プロピレンオキシド (重量部)	触 媒 (重量部)	反応温度 (°C)	反応時間 (分)	反応生成物酸価 ( mg K O H / f )
実施例 5	5 1 1	トリエチルアミン 4	140	1 5	9. 1
実施例 6	511	トリエチルアミン 2	130	6 5	8. 0
実施例 7	5 [ 1	トリエチルアミン 6	140	1 0	5. 0
実施例 8	5 1 1	トリエチルアミン 2	160	1 2	7. 6
実施例 9	465	トリエチルアミン 2	160	1 3	1 8.0
実施例10	465	トリエチルアミン 4	140	2 0	l 4.7
実施例11	465	トリエチルアミン 7	150	1 5	1 8.0
実施例12	5 1 1	ピリジン 3	160	1 5	7. 0
実施例13	465	トリエチルベンジ ルアンモニウムク 6 ロリド	150	2 0	1 2.0
実施例14	465	重クロム酸カリウム	180	1 5	1 1.7
実施例15	5 1 1	酢酸第二クロム 10	160	1 5	5. <b>4</b>
比較例 4	5 1 1	<u>-</u>	140	480	1 3 2
比較例 5	465	<u>-</u>	150	3 2 0	2 1 5

### 第 6 表

実施例 号 号	有機溶 (重量音		容液中の触媒濃度 (重量%)	強酸性カチオ 注		温度 (°C)	空間速度 ( h <sup>-1</sup> )
5	アセトン	235	0.189	アンバーライト	I R-120	4 5	7. 5
6	エタノール	294	0.085	アンパーライト	IR-120	2 5	5. 0
7	メタノール	294	0.243	アンバーリスト	1 5	3 0	3. 0
. 8	メタノール	294	0.085	アンパーライト	200C	3 0	3. 0
9	酢酸エチル	2 9 4	0.088	アンバーリスト	1 5	4 0	5. 0
1 0	エタノール	147	0.235	アンパーライト	1 5	20	3. 0
1 1	メタノール	588	0. 2 0 5	アンパーライト	I R-120	3 5	2. 5
1 2	メタノール	294	0.127	アンバーライト	IR-120	2 5	5. 0
1 3	メタノール	588	0.176	アンバーライト	2 0 0 C	2 5	, 5.0
1 4	メタノール	294	0.177	アンバーリスト	1 5	2 5	7. 0
1 5	メタノール	294	0.422	アンパーライト	I R-120	3 0	3. 0

注)オルガノ株式会社販売の商品名で示した。